(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭55—28947

(1) Int. Cl.³ A 61 K 7/02

識別記号

庁内整理番号 7432-4C 43公開 昭和55年(1980)2月29日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

匈化粧品及びその製造方法

②特

願 昭53-102178

22出

願 昭53(1978) 8月22日

⑫発 明 者 宮田暉夫

東京都新宿区下落合3の6の29

⑩発 明 者 川村康彦

横須賀市三春町6の86

切出 願 人 株式会社高研

東京都新宿区下落合3-5-18

個代 理 人 弁理士 土屋勝

外3名

明細 實

1. 発明の名称

化粧品及びその製造方法

2. 特許請求の範囲・

1. 州4以下及び州5以上において可溶性のコハク化コラーゲンと、州9以下において可溶性のエステル化コラーゲンとの少なくとも一方を含有することを特徴とする化粧品。

3. 発明の詳細な説明

本発明は化粧品及びその製造方法に関する。

コラーゲンは動物の皮膚を形成する主要タンパク質であるが、特にコラーゲン分子の両末端部に存在するテロペプチドが除去されたアテロコラーゲンはアレルギー反応を起さず、皮膚の傷の回復を促がし、日やけなどの炎症阻止効果があり、化粧品のモイスチャー効果を高め、更になめらかな使用感を付与せしめる効果がある。

 ン酸ソーダ、コンドロイチン硫酸、カルポキシピニールポリマーなどとは複合物を形成し、沈澱を形成し、配合が不可能である。また、ポリエチレングリコールなどの高分子アルコール類との相溶性が悪く、配合が困難となる。

本発明はこのような困難を克服すべくなされたものであつて、出4以下(設ましくは2~4)及び出5以上(窒ましくは5~1 2)において可溶性のコハク化コラーゲンと、出9以下において可溶性のエステル化コラーゲンとの少なくとも一方を含有することを特徴とする化粧品に係るものである。

即ち、本発明によれば、アテロコラーゲンのコハク化により、コラーゲン分子の側鎖に存在するアミノ基をカルポキシル基に変え、これによりコラーゲンの実効電荷を負にし、等電点を4~5に変化させた。このコハク化アテロコラーゲンは上記の困難を克服するのに充分な性質を有しており、容易に各種化粧品に配合可能であると同時に、O/W型の乳化物のみならず、W/O 型の親油性乳化物

(3)

澱となる。次いでアセトンもしくはエタノール中 に溶解した無水コハク酸を上配のコラーゲン分散 液中に没拌下に徐々に加える。コラーゲン分散液 の出を9に常時調節保持するために1Nカセイソ ーダを加える。反応の終了点は、コラーゲン抗酸 物が完全に裕解した点とする。反応終了後、コラ ー ゲン液の H を 4.5 に 調節してコハク化アテロコ ラーゲンを沈澱させ、遠心分離で築めたのち、く り返し水洗する。とのコハク化アテロコラーゲン は、出4以下及び出5以上でよく水に溶ける。一 方、アテロコラーゲンのエステル化は例えば次の 方法により行なり。まずアテロコラーゲンの乾燥 粉末を、0.01Nの塩酸を含む無水エタノール中 に1週間浸漬する。浸漬後エタノールで数回洗剤 し、風乾する。とのエステル化アテロコラーゲン は出り以下の水溶液に溶ける。エタノールの代り にメタノールを使用することも出来る。

本発明によれば、以上のコハク化もしくはエステル化コラーゲンの一方又は両方は、各種アルコール類、化粧品配合剤等との相溶性を増大せしめ

アテロコラーゲンは、通常、動物の皮膚、特に 牛皮の真皮層の不溶性コラーゲンを原料として製 造される。アテロコラーゲンのコハク化は例えば 次のようにして行なう。まず1~5多のアテロコ ラーゲン液(出る)を1 N カセイソーダ液で出り に調節する。出りでアテロコラーゲンは繊維性沈

(4)

た後、クリーム類、乳液類、ローション類、日や け止め剤、化粧用アンダーコーテイング剤、ペッ ク剤、シャンプー類、リンス類、ファンデーショ ン頻等に含有せしめて、皮膚の保護トリートメン トの効果を向上せしめることも特徴である。即ち、 本発明による化粧品の製造方法は、コラーゲン分 子の末端部分に存在するテロペプチドを選択的に 除去してアテロコラーゲンを生成される工程と: とのアテロコラーゲンをコハク化及び/又はエス テル化して所定の出領域(特に中性出領域)での 溶解性が増大したコラーゲンを生成させる工程と: との生成したコハク化コラーゲン及び/又はエステ ル化コラーゲンを主として油脂、アルコール類、 界面活性剤及び水等からなる混合物中に乳化混合 するか、敢いは主としてアルコール類及び水(必 要あれば界面活性剤)等からなる混合物中又は水 中に溶解させる工程とを有することを特徴とする ものである。

次に、本発明による化粧品及びその製造方法を 実施例に付き更に詳細に説明する。 奥施例1(化粧水)

下配(4), (5)の調製液を作成する。

(A) コハク化アテロコラーゲン29	6液		5.0	0	\$	
精製水		8	3.8	0	ø	
アラントイン			0.2	0	96	
グリセリン			3.0	0	96	
(B) エタノール			7.0	0	95	
パラオキシ安息香酸メチ	r		0.2	0	96	
香料			0.2	0	B	
親水性活性剤			0.6	0	96	
	B† 1	0	0.0	0	96	-

(A) の成分を調製するには、精製水中にアラントイン、クリセリンを溶解後、コハク化アテロコラーケンに徐々に加え均一とする。また例の成分を混合、溶解後、(A) 層に(B) 層を加えて均一とし、沪 過後に製品とする。

本化粧水ではコハク化アテロコラーゲン2%液を5.00%配合しているが、80%まで配合可能である。またエステル化アテロコラーゲン2%液も30%まで配合可能である。従来のアテロコラ

(7)

(D) コハク化アテロコラーゲン2多液		5.0	0	96	
計 1	0	0.0	0	96	•

油層(A)及び水層(B)を72で~75でに加温溶解し、(B)に(A)を徐々に加えて乳化したのち、冷却を行う。40でにて(C)の香料を添加し、35で以下にて(D)のコハク化アテロコラーゲン中に乳液の一部を加え、よく混合均一化したのち、乳液中に加え、均一にする。本乳液ではカルボキシピニルボリマーを使用しており、従来のアテロコラーゲンでは配合不可能である。なかエステル化アである。なかエステル化アテロコラーゲンは配合不可能である。本乳液は皮テロステーゲンは配合不可能である。本乳液は皮膚の保護の他、日やけ炎症抑止にも効果があつた。実施例3(弱油性クリーム)

下配例~Dを調製する。

(A) 親油型モノステアリン酸グリセリン	4.00 \$
セタノール	2.0 0 ≸
ステアリン酸	2.0 0 \$
ラノリン	1.0 0 %
ミリスチン助イソデロビル	2504

ーゲン2 多液では1 0 多以上の配合は沈殿を生成して不可能であつた。本化粧水は皮膚の保護の他、日やけ後の皮膚の炎症抑止にも効果がある。 実施例2(乳液)

下記的~のを調製する。

(A) ミリスチン酸イソプロピル	3.0	0 9	5
自己乳化型モノステアリン酸グリセリン	1.0	0 9	5
親油型モノステアリン酸グリセリン	1.0	0 %	5
スクワラン	1.0	0 %	ģ
メチルポリシロキサン	0.2	5 %	ś
セタノール	1.0	0 4	,
ステアリルアルコール	1.0	0 \$,
パラオキシ安息香酸プロピル	0.0	5 \$,
B)精製水 8	1.6	5 %	,
カルポキシピニルポリマー	0 · 1	0 %	,
ラウリル硫酸ナトリウム	0.3	5 %	
トリエタノールアミン	0.2	5 %	
プロピレングリコール	4.0	0 %	
パラオキシ安息香酸メチル	0 . 1	5 %	
(C) 香料	0.2	0 %	

(8)

オリープ油		9.0	0	B
スクワラン		2.0	0	%
親油性活性剤		1.0	0	95
親水性活性剤		1.0	0	%
パラオキシ安息香酸プロピル		0 · 1	0	96
印材製水	6	4.4	0	95
プロピレングリコール		5.0	0	Ħ
パラオ中シ安息香酸メチル		0.1	0	96
カルポキシピニルポリマー		0.2	0	B
トリエタノールアミン		0.5	0	96
(C) 香料		0.2	0	Б
D) コハク化アテロコラーゲン2%液		5.0	0	\$

針100.00%

油層的及び水層的を72℃~75℃に加温溶解し、例に的を徐々に加えて乳化したのち、冷却を行う。40℃にて〇の香料を添加し、35℃以下にて〇のコハク化アテロコラーゲン2%次中にクリームの一部を加え、混合均一化したのち、クリーム中に加え、均一にする。

本クリームもカルポキシピニルポリマーを使用

しており、従来のアテロコラーゲン及びエステル 化アテロコラーゲンは配合不可能である。コハク 化アテロコラーゲン2多波は50多まで配合可能 である。本クリームは皮膚の保護に効果がある。

実施例4(油性クリーム)

下記4)~10を調製する。

A) 流動 ペラフイン	2	5.0	0	\$	
ミリスチン酸イソプロ ピル	1	0.0	0	96	
ラノリン		2.0	0	%	
セタノール		5.0	0	%	
ペラフイン		1.0	0	96	
ミツロウ	1	0.0	0	B	
親油性活性剤		4.0	0	%	
親水性活性剤		3.5	0	%	
パラオキシ安息香酸プロピル		0.1	0	%	
(B) 粉製水	. 2	3.4	0	%	
パラオキシ安息香酸メチル		0.1	0	8	
ホウ砂		0.7	0	%	
C) 香料		0.2	0	\$	
(P) コハク化アテロコラーゲン2%液	1	0.0	0	H	

010

D) コハク化プテロコラーゲン2多液 1 0.0 0 多

計 1 0 0.0 0 %

(A)の成分を加温溶解し、均一化したのち、冷却を行う。40℃にて(B)を加えて均一化する。更に(C)の香料を添加し、35℃以下にて(B)のコハク化アテロコラーゲン2多液を加え、均一化する。

本パックでは、従来のアテロコラーゲン2多液では8多しか配合可能でなかつたが、コハク化アテロコラーゲン2多液は70多まで、エステル化アテロコラーゲン2多液では30多まで配合可能であつた。

実施例6(フアンデーション)

下記A)~Dを調製する。

(A) ミリスチン酸イソプロピル	1	0.0 0 \$	
流動ペラフイン		5.0 0 \$	
親油型モノステアリン酸グリセリン		3.0 0 \$	
ステアリン酸		1.7 0 %	
パラオキシ安息香酸プロピル		0.1 0 \$	
印精製水	4	4.5 3 \$	
パラオキシ安息香酸メチル		0.2 0 \$	

計 1 0 0.0 0 多

油層(A)及び水層(B)を 7 2 で ~ 7 5 でに加温溶解し、 (A)に(B)を徐々に加えて乳化したのち、冷却を行う。 4 0 でにて(C)の香料を添加し、 3 5 で以下にて(D)のコハク化アテロコラーゲン2 多液中にクリームの一部を加え、混合均一化したのち、クリーム中に加え、均一にする。

本クリームでは油性の為に従来のアテロコラー ケンは配合不可能であつたが、コハク化アテロコ ラーケン2多液では30多まで、エステル化アテ ロコラーケン2多液では20多まで配合可能である。

奥施例5(パツク)

下記A)~Dを調製する。

(A) トラガント		2.0	0	B
パラオキシ安息香酸メチル		0.2	0	%
プロピレングリコール		5.0	0	Ą
精 製 水	7	6.0	0	Ą
B) 酸化チタン		1.5	0	Ą
C) 香料		0.3	0	Æ

(12)

プロピレングリコール	1	3.0	0	H
カルポキシメチルセルローズナトリウム		0.2	0	96
天然ケイ酸アルミニウム		8.0	0	%
トリエタノールアミン		0.7	0	96
ラウリル硫酸ナトリウム		0.7	2	%
酸化チタン	1	2.0	0	В
ペンガラ		1.7	0	96
黄酸化鉄		0.8	0	B
黑酸化鉄		0.2	5	96
) 香料		0.3	0	B
)) コハク化アテロコラーゲン 2 多液		5.0	0	ø

計100.00%

油層(A)を75℃~82℃に加温溶解し、一方(B)の水層を75℃~80℃に加温溶解して混合均一化したのち、(B)に(A)を徐々に加え、乳化したのち、冷却する。40℃にて(B)の香料を添加し、35℃以下にて(B)のコハク化アテロコラーゲン2%液を加え、均一化する。

本フアンテーションでは、カルポキシメチルセ ルローオナトリウムを使用しており、従来のアテ ロコラーゲンやエステル化アテロコラーゲンは配合不可能であるが、コハク化アテロコラーゲン2 多液は 5 0 多まで配合可能である。コハク化アテ ロコラーゲンはフアンデーションの刺戟作用から 皮膚を保護する効果がある。

実施例7(シャンプー)

下記A)~Dを調製する。

(A) ラウリル硫酸トリエタノールアミン		5.0	0	%
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド		5.0	0	\$
ラウロイルサルコシンナトリウム	2	0.0	0	96
マポカド油		1.0	0	ø
パラオキシ安息香酸プロピル		0.1	0	\$
(B) 精製水	5	3.3	0	%
パラオキシ安息香酸メチル		0.1	0	%
O香料		0.5	0	%
D) コハク化アテロコラーゲン25液	1	0.0	0	%
計 1	0	0.0	0	96

(1)及び例の各層をそれぞれ70℃~75℃に加 温溶解したのち、例に(4)を徐々に加える。その後、 冷却を行い、40℃にて(5)の香料を添加し、35

Œ

加温溶解したのち、A)にB)を徐々に加える。その後、冷却を行い、40℃にてC)の香料を添加し、35℃以下にてC)のコハク化アテロコラーゲン2
を被を加え、均一化する。

本リンスでは、従来のアテロコラーゲンは配合 不可能であるが、コハク化アテロコラーゲン25 液では60%までエステル化アテロコラーゲン2 %液では20%まで配合可能である。

実施例9(アンダーコーテイング剤)

下配的~Oを調製する。

4)精製水	6	9.6	0	%
無水ケイ酸		4.5	0	\$
カルポヤシメチルセルローズナトリウム	,	0.5	0	%
β)プロピレングリコール	1	0.0	0	%
コハク化プテロコラーゲン2%液		5.0	0	%
C) エタノール		5.0	0	%
香料		0.2	0	%
パラオキシ安息香酸メチル		0.2	0	%
計 1 (0	0.0	0	46

(4)の成分を加温溶解したのち、冷却し、常温と

で以下にてDDのコハク化アテロコラーゲン2多液を加え、均一化する。

本シャンプーでは、従来のアテロコラーゲンは 5 ましか配合可能でないが、コハク化アテロコラ ーゲン2ま液では 5 D までエステル化アテロコ ラーゲンでは 2 5 ままで配合可能である。

実施例8(リンス)

下配的~のを調製する。

(A) 塩化ステアリルジメチルアンモニウム	5.0 0 %
パラオキシ安息香酸メチル	0.20 \$
プロピレングリコール	3.0 0 %
エチルセルローズ	0.5 0 \$
物製水 7	4.8 0 %
β) ォリープ油	2.0 0 \$
セタノール	5.0 0 \$
親水性活性剤	4.0 0 %
O香料	0.50%
D) コハク化プテロコラーゲン2多液	5.0 0 %
計 1 0	0.00\$

水層(A)及び油層(B)をそれぞれ70℃~75℃に

(16)

する。例の成分を混合均一化したのち、(A)に例を加え、均一とする。更に(Q)の成分を溶解後に加え 均一化する。

本アンダーコーテイング剤では、従来のアテロコラーゲン及びエステル化アテロコラーゲンの配合は不可能であるが、コハク化アテロコラーゲン2 多液では50 多まで配合可能である。本アンダーコーティング剤は化粧の下地としては皮膚の保護や化粧の仕上りに有効である。

実施例10(洗顔クリーム)

下配的~Dを調製する。

A) ラウリル酸ジエタノールアミド		5.00\$	
モノステアリン散ポリエチレングリコール		5.00%	
N-アシル - L - グルタミン酸ナトリウム	2	3.0 0 %	
オリープ油		1.00 %	
セタノール		0.5 0 %	
ステアリン酸		0.5 0 %	
パラオキシ安息香酸プロピル		0.1 0 %	
(3) プロピレンクリコール	1	0.0 0 %	
de-ピロリドンカルはとなったリウムな(50%)		5.0 n 4	

特朗 昭55-28947 (6)

 パラオキシ安息香酸メチル
 0.1 0 9

 精製水
 4 4.3 0 9

 C)香料
 0.5 0 9

 D)コハク化プテロコラーゲン2 9液
 5.0 0 9

計100.00%

(A)及び(B)の各層を72℃~75℃に加温溶解後、(A)に(B)を徐々に加える。その後、冷却し、40℃にて(C)の香料を添加し、35℃以下にて(D)のアテロコラーケンを加え、均一化する。

本洗顔クリームでは、従来のアテロコラーゲン 及びエステル化アテロコラーゲンは配合不可能で あるが、コハク化アテロコラーゲン2 多液では30 ままで配合可能である。

以上、実施例で述べた如く、コハク化アテロコラーゲン及びエステル化アテロコラーゲンは従来の無修飾アテロコラーゲンより化粧品中に容易に配合可能であり、とくにコハク化アテロコラーゲンは酸性基をもつ高分子ともよく配合し、応用範囲が非常に広くなる。従つてアテロコラーゲンのもつ生物学的効果を各種化粧品に附与するとが

可能となる。なお、上述のコハク化アテロコラー ケンとエステル化アテロコラーゲンは、特定のH においては同時に添加することができる。

 代理人
 主量
 勝

 #
 飯阪
 袋堆

 #
 発板
 宏

 #
 松村
 後

(X

Q9